(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-264022

(43)公開日 平成4年(1992)9月18日

(21)出願番号	}	特顧平3-47729		(71)出願人		58	_
					審査請求	未請求	請求項の数5(全 7 頁)
	47/36	D	7329-4C				
	47/12	Z	7329-4C				
		S	7329-4C				
A 6 1 K	9/48	В	7329-4C				
(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所

(22)出顧日 平成3年(1991)2月19日

帝國製薬株式会社

香川県大川郡大内町三本松567番地

(72)発明者 山田 晶哉

香川県高松市六条町1360-11

(72)発明者 和唐 孝彦

香川県大川郡白鳥町松原1234

(72)発明者 内田 直樹

香川県大川郡大内町三本松1278-1

(72)発明者 角陸 美鈴

香川県大川郡大内町三本松476

(74)代理人 弁理士 植木 久一

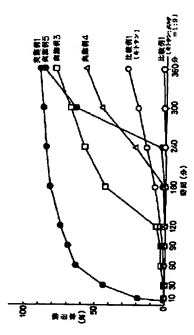
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 下部消化管放出型経口製剤

(57)【要約】

【目的】 キトサンを有効に利用し、最適な形態の下部 消化管放出型経口製剤を提供する。

【構成】 キトサンを主体とする基剤からなる硬力プセルに、溶液状態でキトサンを溶解する固体有機酸および主薬を含有する固型製剤を充填すると共に、前記カプセルの表面に腸溶性被膜を形成したものであり、カプセル剤のキトサンの多孔性に由来する透水性によって、pHに影響されることなく、希望する放出時間を設定することのできる下部消化管放出型経口製剤が実現できた。



【特許記求の位囲】

【留求項1】 主

薬を下部消化管で放出させる為の下部 **消化管放出望堡口段剤であって、キトサンを主体とする** 基剤からなる侵力プセルに、溶液状態でキトサンを溶得 する固体有似段、および前配主薬を含有する固型風剤を 充填すると共に、前配硬カプセルの表面に圓溶性核膜を 形成したものであることを特徴とする下部消化管放出型)口 與剤。

【窗求項2】 キトサンを主体とする基剤は、沿沢剤を 含有したものである請求項1に配成の下部消化管放出型 10

シウム、ステアリン酸アルミニウムおよびステアリン酸 カルシウムよりなる群から選択される1種以上である詩 求項2に記録の下部消化管放出型経口製剤。

【闘求項4】 固体有穏酸が、クエン酸、酒石酸、リン ゴ酸、こはく酸、アジピン酸および安息香酸よりなる辞 から選択される1種以上である蘭求項1~3のいずれか に記録の下部消化管放出型経口製剤。

ルセルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセ **ルロースアセテートサクシネート**, セルロースアセテー トフタレート、メタクリル酸コポリマーおよびシェラッ クよりなる群から選択される1種以上の高分子化合物を 主体とするものである蔚求項1~4のいずれかに記憶の 下部消化管放出塑烃口裂剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、薬理作用を有する主薬 を、経口投与された後下部消化管で放出させる為の下部 30 消化管放出型経口製剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】キチンは、かに、エビ、オキアミ等の甲 殻類や昆虫類の外骨格の构成成分として含まれ、自然界 に広く存在する天然の塩基性多額である。N-アセモル -Dグルコサミンが直鎖に結合したキチン、およびキチ ンの脱アセチル化によって得られるキトサンは、長い間 未利用生物資源として放置されてきた。ところが近年毒 性のないことやその物理化学的特性に注目され、キチン やキトサンを有効利用する研究が活発に進められてお 40 り、凝集剤、イオン交換体、酸素固定化剤、頭漿化粧品 原料、医用材料、食品添加物、土壌改良剤等の温広い分 野での利用が期待されている。特にキトサンは沿地段や 有機酸水溶液等にも容易に溶βすること、および分子領 を構成するグルコサミン残基が遊印の一級アミン基 (-N **L) を有する高分子電熔質である等の利点を有すること** から有望視されている。

【0003】一方医薬品の分野においては、降口投与さ れた役葬剤の胃や小陽上部での放出を抑制し、小陽下部 術が検討されている。

【0004】インスリンやカルシトニンなどの生理活性 ポリペプチドホルモンは、胃液やペプシンおよびトリブ シン等の四内プロテアーゼにより容易に分ぽされる水溶 性の高分子化合物であるので、上配プロテアーゼによる 分別を受けることなく下部消化管で吸収させる為にも下 部消化管放出型経口製剤の開発には意念がある。 また消 疫性大脳炎やクローン病等の下部消化管疾患に有効な慈 剤を、閉作用を発生させることなく疾患部分に直接的に 投与するという頃点からも意意がある。

2

【0005】尚上配各種葵剤は、注脳投与の形態の製剤 を関発されているが、操作が煩雑であるという実用上の 不便があるばかりか患者への負担が多いという欠点があ る。こうしたことから、できるだけ怪口投与の形態であ ることが望まれている。

【0006】従来の下部消化管放出型経口製剤は、高p H領域で溶算する高分子化合物によって製剤表面をフィ ルムコーティングし、その厚みによって吸収部位を鰹節 するのが一段的である。 しかしながら消化管内の p H 位 は個体差があり、上記の様なpH依存型の製剤では、製 剤の崩壊する部位が間体によってばらつきを生じ尽いと いう問題がある。例えば小週上部で製剤が崩壊して薬剤 が放出されると、薬剤によっては(前述したポリペプチ ド等)分解され、その蔑効が違成されない。また大隅に おけるpH値が週内畑菌による代謝等に原因して低下し ている場合には、契剤に施されたコーティング境が溶解 せず、製剤からの薬剤放出が行われず、薬理作用を示さ ないでそのまま排泄させるということもある。下部消化 管放出型経口製剤の表面コーティング剤として、大圏内 の細菌によって分解される高分子膜を使用し、大腸内で 製剤の崩壊を行なわせる技術も提案されているが、この 様な袋剤によっても大脳内細菌の個人差によって崩袋時 間にばらつきを生じたり、高分子以の分別に時間がかか るという問題があった。

[0007]

【発明が熔決しようとする課題】本発明はこうした状況 のもとになされたものであって、その目的は、キトサン を有効に利用し、最適な形態の下部消化管放出型経口製 剤を提供することにある。

[8000]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成しえた本 発明とは、主藝を下部消化管で放出させる為の下部消化 管放出型径口段剤であって、キトサンを主体とする基剤 からなる⑦カプセルに、溶液状態でキトサンを溶解する 固体有似酸、および前配主薬を含有する固型製剤を充填 すると共に、前配硬カプセルの表面に門溶性被貸を形成 した点に要旨を有するものである。上配得成において、 **硬カプセルの厚みやキトサンの物理化学的性質によっ** て、カプセルに対する水分の浸透性を鰹節し、糵剤(主 若しくは大腸等の下部消化管に薬剤を到遠させる製剤技 60 薬)の放出部位をpHに依存することなく関節すること

3

ができるのであるが、カプセル基剤に滑沢剤を含有させ ることも有効であり、餃基剤中のキトサンと宿沢剤の比 **空を罰節することによっても放出部位の制御が可能であ**

[0009]

【作用】本発明者らは、窓性のないキトサンを下部消化 管放出型径口裂剤の森材として有効に利用するというほ 点に立即し、最適な形態の製剤について様々な角度から 検討した。その結果、キトサンを主体とする基剤からな る硬カプセルに、溶液状態でキトサンを溶解する固体有 10 松段、および主薬を含有する固型製剤を充填し、且つ前 配硬カプセルの表面に腸溶性被虞を形成する様な樽成を 採用すれば上記目的が見事に達成されることを見出し、 本発明を完成した。

【0010】本発明に係る盟剤の主薬放出松桐は、次の 通りである。 経口投与された本発明の裂剤は、まず最外 層の悶溶性被膜によって胃内で崩壊されるのが防止され つつ胃から小野上部に至る。小野上部において野溶性性 嗅が溶解した後、キトサンを主体とする硬カプセルに水 分が徐々に浸透していき、浸透した水分によってカプセ 20 ル内の固体の有信職が溶開して水溶液となる。有信職の 水溶液は、硬カプセルの組成物であるキトサンを溶解し て硬カプセルを徐々に崩壊させ、カプセル内部の主薬が 放出する。この様にしてpHに依存することなく、硬力 プセルへの水分の浸證を利用した构成を採用することに よって、従来技術で述べた様な不都合は生じない。

【0011】本発明の釵剤においては、硬カプセル表面 の
脇溶性
被膜が溶

溶除

会された

後にカプセル内

に水分が 浸透する時間は、消化管内のpH位に依存せずキトサン の物理化学的性質 (脱アセチル度や分子量等) やカプセ 30 ル厚によって鰹節することができる。また上述した如 く、カプセルの基剤に滑沢剤を含有させることも有効で あり、キトサンと滑沢剤の配合比率によっても水分のカ プセルに対する浸透性を調節することができる。これら のことは、キトサンの物理化学的性質、カプセル原およ び滑沢剤の添加量等によって、主薬が放出される下部消 化管部位を適宜制御できることを示すものである。

【0012】本発明で使用されるキトサンは、希酸溶液 に溶解する、キチンを脱アセチル化したものであり、脱 アセチル化度が60%以上であれば由来生物,韓製法お 40 ンシュリン,カルミトニン,アンギオテンシン,パソプ よび脱アセチル化法等に何ら限定されない。また硬カブ セルを製造する際にキトサンを溶解する溶媒としては、 酢酸、乳酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸等の溶液が挙 げられる。

【0013】硬カプセルには必要により、 骨沢剤が添加 されるが、この様な滑沢剤としては、タルク、ステアリ ン段マグネシウム,ステアリン段アルミニウム(モノ, ジ、トリのいずれをも含む),ステアリン酸カルシウム 等が挙げられ、これらの1種以上を用いることができ

り多くなり過ぎると、侵力プセルが脆くなって、自殺等 の発生が起こり好ましくないので、キトサンと滑沢剤の 配合割合の上限を5:95程度までとすべきである。

【0014】 健カプセルの表面には、 四溶性被 原が形成 される。即ち碶カブセルの表面に上配被뎷を形成するこ とによって、硬カプセルの腎内での溶解を防止しつつ胃 を通過させるものである。この様な故願の素材となる脳 镕性化合物としては、例えばメタクリル酸コポリマー (オイドラギットL、オイドラギットS、いずれも商品 名), ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート (HPMCP), ヒドロキシプロピルメチルセルロース アセテートサクシネート (HPMCAS) , セルロース アセテートフタレート (САР) 、ヒドロキシプロビル メチルセルロース(HPMC), シェラック等の腳溶性 高分子化合物が挙げられる。上配被膜には、必要によっ て可塑剤や、前述した様な滑沢剤を含有させることもで きる。上配可望剤としては、ヒマシ油,ポリエチレング リコール,クエン酸ナトリウム,トリアセチン,脂肪酸 グリセリンエステル等が挙げられる。尚本発明の製剤 は、上述した如く硬カプセルの基剤部分の厚み、キトサ ンの匈理化学的性質、荷沢剤添加量等比率等によって、 放出部位を制御することを趣旨とするものであるので、 pH値によって溶解速度が左右されやすい上記関密性被 **阆は、できるだけ肾内を通過するのに必要最小限量にと** どめるべきである。

【0015】本発明で用いる固体有機酸は、常温で固体 状のものであり、溶液状態でキトサンを溶解するもので あり、この様な有极酸としてはクエン酸、酒石酸、リン ゴ酸、こはく酸、アジピン酸、安息香酸等が挙げられ、 これらを1種以上用いればよい。また固体有機酸の配合 量は、硬カプセル内に充填される固型製剤全量に対して 5~90%程度が適当であるが、硬カプセル中に含まれ るキトサンに対して10%以上とするのが好ましい。

【0016】 本発明で用いる主薬としては特に限定され るものではなく、下記の様に様々なものがある。この様 な主薬としては、クローン病、資癌性大脳炎、結脳癌等 の下部消化管疾患に有効とされる薬剤、例えばサラゾス ルファビリジン、酢酸コルチゾン、トリアムシノロン、 テガフール,フルオロウラシル等が挙げられる。またイ レシン、デスモプレシン、黄体形成ホルモン放出ホルモ ン(LHRH)、ソマトスタチン、グルカゴン、オキシ トシン、ガストリン、シクロスポリン等の様に、上部消 化管で分解され易く、下部消化管で吸収されて生理活性 を示す各種ポリペプチド、およびこれらの誘導体も本発 明の主薬として有効に用いることができる。

【0017】カブセルに充頃される主薬の製剤形盤とし ては、原放剤、細粒剤、散剤若しくは錠剤等機々なもの が挙げられるが、いずれにしても前述した固体の有機酸 る。また滑沢剤を含有させる場合、滑沢剤の比率があま 60 を含有する固型状のものである。尚主薬を各種製剤に調

5

【0018】 本発明の下部消化管放出型怪口製剤は、例 10 えば下配の様にして得られる。キトサン溶液または滑沢 剤含有キトサン溶液にカプセル型を浸償し、これを引き 上げた後乾燥するか、必要に応じて適当なアルカリ溶液 に浸して酸を除去してから乾燥し、型から抜き取って所 定の長さに裁断して硬カプセルを形成する。この硬カプ セルに、固体有処酸と主薬を含有する固型剝剤を充填 し、カプセル接合部をキトサン溶液や接着剤等で接着し てから乾燥し、カプセル表面に肥溶性故障をコーティン グすることによって本発明の段剤が得られる。この様に して得られる뎷剤が経口投与されると、悶溶性祛原の作 20 用によって冒内を通過し、その役キトサンの多孔性に由 来する透水性によってカプセルに水分が浸透していき、 カプセル内の固体有似酸が溶焊されて溶液状となりカプ セル基剤のキトサンを溶解し、希望する下部消化管部位 で製剤が崩壊して主薬が放出し、主薬の種類に応じて薬 理作用を発揮する。以下本発明を実施例によって更に群 御に説明するが、下配実施例は本発明を限定する性質の ものではなく、前・後配の趣旨に敬して設計変更するこ とはいずれも本発明の技術的符囲に含まれるものであ る。

[0019]

【実施例】実施例1

表1に示す俎成となる数にキトサン溶液を作夏し、これから直径 6 mm (カブセル本体) および6.2mm (キャップ) のカプセル型を用いて厚み150 μm の硬カブセルを得た。

[0020]

【表1】

カプセル組成	配合物合(g)
キトサン	10
0 0	5
福田水	55

次に、表2に示す固型製剤組成のうち、乳菌、コーンスターチ、ヒドロキシプロピルセルロースおよび主薬としてのトリアムシノロンを用いて細粒剤を作毀し、この細粒剤10.6g に対しクエン酸粉末10g を加えて均一に混合し、固型製剤としての細粒剤を得た。

【0021】 【表2】

国政员即他政	(g) 合门合刀
乳 管	6
コーンスターチ	4
ヒドロキシプロピルセルロース	0. 2
トリアムシノロン	0. 4
クエン管	10

上配細粒剤(固型製剤)200~300回を前配硬カプセルに充填した後、カプセル接合部にキトサン溶液を塗布して乾燥し、カプセル製剤を得た。

【0022】 実施例2

実施例1に示した硬カプセルと、表3に示す組成の固型 疑剤を用い、実施例1と同様にしてカプセル優剤を得 た。

[0023]

20 【表3】

角型研究磁筒	[注合] (金)		
A G	6		
コーンスターチ	4		
ヒドロキシプロピルセルロース	0.2		
フルオロウラシル	0.4		
福石段	10		

30 【0024】 実施例3

キトサン、酢酸および箱製水を用いてキトサン溶液を作 製した後、酸溶液にタルクを投入して均一に分散し、キ トサン-タルク節合物を得、この節合物から変節例1と 同様にして表4に示す組成の硬カプセルを作製した。

[0025]

【表4】

配合割合 (g)
10
10
Б
75

上配硬カプセルに、主薬である酢酸コルチゾンが1カプセル中10mとなる様にした以外は表2と同様に飼製した畑粒剤を充填し、カプセル接合部にキトサンータルク た畑を剤を塗布して乾燥し、カプセル製剤を得た。

【0026】 実施例4

60 実施例3と同様にして、表5の組成の硬カプセルを得、

40

この礎カプセルに、主義であるフルオロウラシルが1カ プセル中20日となる様にした以外は実施例3と同様に して、カプセル製剤を得た。

7

[0027]

【表5】

配合割合(g)	
9	
21	
4.5	
65. 5	

【0028】 実施例 5

実施例3と同様にして、表6の組成の硬カプセルを得、 この硬カプセルに、主糵であるインスリンが1カプセル 中10単位となる磁にした以外は実施例3と同様にして カプセル製剤を得た。

[0029]

【表6】

カブセル組成	配合割合(g)
キトサン	2
タルク	18
of do	1
領與水	19

【0030】 実施例 6

表7に示す組成のキトサン-ステアリン酸マグネシウム 30 練合物を得、この練合物から実施例1と同様にして硬力 ブセルを得た。

[0031]

【表7】

カプセル値成	配合割合 (g)
キトサン ステアリン酸マグネシウム	10
トラン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン	10 5
精製水	75

上記硬カプセルに、主葬であるカルシトニンが1カプセ ル中2010となる様にした以外は表2と同様に調製し た細粒剤を充填し、カプセル接合部にキトサンーステア リン酸マグネシウム線合物を盤布して乾燥し、本発明の 下部消化管放出型経口製剤を得た。

【0032】 実施例7

表1に示した組成のキトサン溶液を用い、厚みを300 μω とする以外は実施例1と同様にして硬カプセルを作 50 【表10】

録し、この礎カプセルに、表2に示した固型製剤を実施 例1と同様にして充填して本発明の下部消化管放出型経 口図剤を得た。

【0033】 実施例8

表6に示した組成のキトサン-タルクの線合物を用い、 厚みを300μ0とする以外は実施例1と同様にして硬 カプセルを作製し、以下実施例3と同様にしてカプセル 製剤を得た。

【0034】 奥施例9

10 実施例 1, 5, 7 および 8 で得たカプセル製剤を用い、 表8の組成のコーンティング液を用いてハイコーターで フィルムコーティングを施し、膜厚50μm の腮溶性被 膜を形成し、本発明の下部消化管放出型経口製剤を得

[0035]

【表8】

20

因溶性镇原组成	配合例合 (g)
メタクリル図コポリマーし	50
ヒマシ曲	10
エタノール	340

【0036】比較例1

表1および表6に夫々示した組成の硬カプセルを作製 し、各カプセルに表9に示す組成の細粒剤を充填してカ プセル裂剤を得た。

[0037]

【表9】

	(8)
60	
40	
2	
1	
	40

【0038】比較例2

比較例1で得たカプセル製剤に、実施例9と同様にして 40 腸溶性被膜(膜厚50μm)を形成して下部消化管放出 型経口製剤を得た。

【0039】 実施例10

実施例9および比較例2で得たカプセル製剤において、 主薬の代りに食用色素赤色106号を用い、第11改正 日本薬局方に従って崩壊試験を行なった。試験はまず崩 壊試験第1液で2時間行い、引き続いて第2液を用い最 長4時間行った。第1液での結果を表10に示す。第2 液での結果を表11に示す。

[0040]

10

		実施例 9		比較何2	
カプセル性成	キトサン キトサン: タルタ=1:9		キトサン	キトサン:タルク=1:9	
醇 庒	150 µm	150 μα	150 дв	150 μm	
内容固形製剤中 有機酸の有無	有(クエン酸)	有 (クエン酸)	無	無	
内容色素の溶出 開始時間 (平均)	浮出せず	お田みみ	は年みみ	容出化了	
内容物の全放出 終了時間 (平均)	放出せず	放出せず	放出せず	放出せず	
僧 考	場際性コーティングにより、内容物は完全に保護され、試験前後で製剤に変化はおこ なかった。				

[0041]

【表11】

	爽施例 9		比較例2	
國際性コーティング 溶解除去終了時間	5 ~15 /3	5 ~17分	4~115}	5~13/3
(本种)	(8. 9 /3))	(9. 8 /3)	(8. ð /})	(7.5 /))
内容色素の溶出開始 時間	13 ~205}	40 ~65分	17~28 /)	58 ~89 5)
(本辞)	(17.8 /))	(57. 2 /3))	(25. 1 分)	(69. 6 /))
内容物の全放出線了 時間 (平均)	88 ~51分 (46.0分)	94 ~148 分 (121.5 分)	4時間以上	4時間以上
借 考	カプセルの一部に関 口部が生じ、内容物 は1時間以内に全量 溶出または落下した。	カプセルが開口あるい は崩壊し、内容物は全 て溶解あるいは落下 した。	色素の溶出はおこるが 4時間経過時において もカプセルの破壊は全 く認められなかった。	同左

【0042】 奥施例11

実施例1,3,4 および5,比較例1で得たカプセル剤において薬効成分の代りに食用色素赤色106号を用い、第11改正日本薬局方溶出試験法第1法(回転パスケット法)に従って溶出試験を行った。尚試験液は崩壊試験第2液を用い、カプセルより溶出した色素量を波長565mにおける吸光度で測定し、カプセル内に充填した色素量に対する溶出割合を求めた。結果を図1に示40

【0043】 実施例12

実施例7および8で得たカプセル剤において、薬効成分の代りに食用色素赤色106号を用い実施例2と同様にして溶出試験を行った。結果を図2に示す。

[0044]

【発明の効果】本発明の下部消化管放出型製剤は、キトサンを主体とするカプセルの膜厚、あるいはキトサンの多孔性に由来する水透過性の制御すなわちカプセル内へ

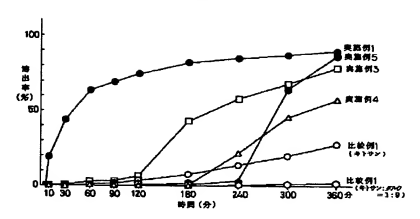
の水分の侵入時間を関節し、カブセル内に水分が侵入した時点でカブセルを急激に破壊し、内容物を短時間で放出させることを狙いとした設剤であり特に下部消化管すなわち、小腸下部ないしは結腸への薬剤の投与に有効である。薬剤投与部位への到達方式は従来行なわれている D H 依存型ではなく、硬カブセル中のキトサンが水分と接触を開始してからの時間であり、本発明は時間制御型の放出型経口製剤と位置づけられる。本発明の製剤を用いれば、下部消化管吸収において局所的に高濃度を要する薬剤の投与が可能となる他、下部消化管疾患において局所作用を有する薬物の疾患部位への投与が効果的に行なえる等の効果を有する。

【図面の簡単な説明】

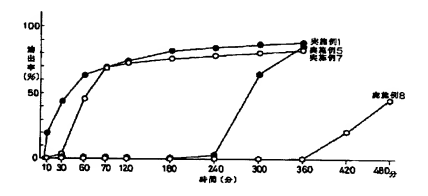
【図1】実施例11における溶出試験結果を示すグラフである。

【図 2】 実施例 1 2 における溶出試験結果を示すグラフである。

【図1】



【図2】



フロントページの続き

(72)発明者 高間 重幸 香川県大川郡引田町引田128-10

(72)発明者 稲本 千子 香川県高松市上之町 2 -15-34 (54) LYOPHILIZED STABLE MEDICINAL PREPARATION

(11) 4-264020 (A) (43) 18.9.19 (19) JP

(21) Appl. No. 3-109919 (22) 18.2.19

(71) YAMANOUCHI PHARMACEUT CO LTD

(72) KANEHITO KAMIKAMA(2)

(51) Int. Cls. A61K9/14,A61K31/557,A61K37/02,A61K47/40

PURPOSE: To provide the subject preparation of a medicine inferior in shelf-life even by freeze drying, especially gluttathione and/or a prostaglandin E, excellent in safety and solubility in water.

CONSTITUTION: An aqueous solution (Not only aqueous solution or aqueous suspension but also a solution or suspension made with water and hydrophilic organic solvent can be used) of a mixture between a medicine inferior in shelf-life even by freeze drying, preferably a medicine selected from glutathione and prostaglandin E and a branched cyclodextrin, preferably glucosylcyclodextrin or maltosylcyclodextrin, is freeze-dried to obtain the objective lyophilized preparation of the above-mentioned medicine, excellent in shelf-stability, safety and solubility in water. In addition, the mixture ratio between the above-mentioned chemicals and the branched cyclodextrin is especially preferably about equimolar and, as necessary, the ratio can be changed. The branched cylodextrin is preferably used in a form of a high-concentration aqueous solution of 50-100wt.%.

- (54) SUSTAINED-RELEASE TABLET
- (11) 4-264021 (A) (43) 18.9.1992 (19) JP
- (21) Appl. No. 3-47728 (22) 19.2.1991
- (71) TEIKOKU SEIYAKU CO LTD (72) AKIYA YAMADA(5)
- (51) Int. Cl5. A61K9/36, A61K9/28

PURPOSE: To obtain the subject tablet having a suitable shape by effectively utilizing chitosan.

CONSTITUTION: A formulation prepared by forming a coating film mainly composed of chitosan on the surface of a tablet containing the main drug. It is also effective to admix a lubricant with the above-mentioned coating film and the dissolution velocity of the main drug can be controlled by suitably adjusting the mixture ratio between chitosan and the lubricant.

(54) ORAL PREPARATION RELEASING ACTIVE COMPONENT IN LOWER DIGESTIVE TRACT

- (11) 4-264022 (A) (43) 18.9.
 - (43) 18.9.1992 (19) JP
- (21) Appl. No. 3-47729 (22) 19.2.1991
- (71) TEIKOKU SEIYAKU CO LTD (72) AKIYA YAMADA(5)
- (51) Int. Cls. A61K9/48, A61K47/12, A61K47/36
- PURPOSE: To obtain an oral preparation releasing the active component in the lower digestive tract and having the most suitable form by effectively utilizing chitosan.
- CONSTITUTION: A solid preparation containing an active component and a solid organic acid capable of dissolving chitosan in the state of solution is filled in a hard capsule composed of a base mainly made of chitosan and the surface of the filled capsule is coated with an enteric coating film. The timing to release the active component of the obtained oral preparation can be arbitrary selected without being influenced by pH by the water-permeability originated from the porosity of chitosan used as a material for the capsule.